Ubroseal blue Dry Cow 2,6 g Suspension zur intramammären Anwendung bei Rindern



Bismuth subnitrate, heavy

Product identification

Name des Arzneimittels:

Ubroseal blue Dry Cow 2.6 g intramammary suspension for cattle Ubroseal blue Dry Cow 2,6 g Suspension zur intramammären Anwendung bei Rindern

Arzneilicher Wirkstoff:

Verfügbar nur in English

Zieltierart(en):

Rind

Art der Anwendung:

intramammäre Anwendung

Product details

Arzneilicher Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in English 2.60 gram(s) / 1.00 Spritze

Darreichungsform:

Suspension zur intramammären Anwendung

Withdrawal period by route of administration: intramammäre Anwendung:

- Rind
 - Fleisch und Innereien. 0 day
 - Milk. 0 hour

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinärcode (ATCvet-Code):

QG52X

Abgaberegelung:

Arzneimittel zur wiederholten Abgabe gegen aerztliche Verschreibung

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Authorised in:

Österreich

Beschreibung der Verpackung:

120 Injektoren aus Polyethylen (4g) bestehend aus einem Zylinder mit Stempel und einem zweifachen Verschluss aus Polyethylen und 120 Reinigungstüchern 60 Injektoren aus Polyethylen (4g) bestehend aus einem Zylinder mit Stempel und einem zweifachen Verschluss aus Polyethylen und 60 Reinigungstüchern 20 Injektoren aus Polyethylen (4g) bestehend aus einem Zylinder mit Stempel und einem zweifachen Verschluss aus Polyethylen und 20 Reinigungstüchern

Additional information

Entitlement type:

Verfügbar nur in <u>English French Croatian Italian Latvian Finnish Swedish Icelandic Norwegian</u>

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in English Italian Latvian Norwegian

Zulassungsinhaber:

Univet Limited

Marketing authorisation date: 9/02/2018
Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten: Univet Limited
Zuständige Behörde: Austrian Agency For Health And Food Safety
Zulassungsnummer: 838170
Tag der Änderung des Zulassungsstatus: 9/02/2018
Referenzmitgliedstaat: Irland
Verfahrensnummer: IE/V/0437/001
Betroffene Mitgliedstaaten: Österreich Belgien Bulgarien Kroatien Zypern Tschechische Republik Dänemark Estland Finnland Frankreich Deutschland Griechenland Ungarn Italien Lettland Liechtenstein Litauen Luxemburg Niederlande Norwegen Polen Portugal Rumaenien Slowakei Slowenien Spanien Schweden Verfügbar nur in Estonian English French Swedish Icelandic Norwegian
To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet
Documents
Packungsbeilage

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels
Deutsch (PDF) Veröffentlicht am: 6/12/2023 Herunterladen
Etikettierung

Source URL: https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000053046